Also published as:

JP2782803 (B2)

AQUEOUS DISPERSION OF FLUOROCOPOLYMER

Publication number: JP3033148 (A)
Publication date: 1991-02-13

Publication date: 1991-02-13

Inventor(s): IBARAKI YUKIMITSU: SHIMOMURA TOSHIO: YOKOYAMA

MASUO

MASUO

MASUO

Applicant(s): DAINIPPON INK & CHEMICALS

Classification:

- international: C08L27/12; C08F214/18; C08F216/14; C08F218/04; C08L29/10;

C08L31/02; C09D127/12; C09D127/16; C08L27/00;

C08F214/00; C08F216/00; C08F218/00; C08L29/00; C08L31/00; C09D127/12; C09D127/16; (IPC1-7); C08L27/12; C09D127/16

- European:

Application number: JP19890166533 19890630 Priority number(s): JP19890166533 19890630

Abstract of JP 3033148 (A)

PURPOSE:To prepare an ad, dispersion of a fluorocopolymer excellent in the mechanical stability, pigment dispersion, and hot-water resistance by emulsion copolymerizing a monomer mixture mainly comprising a fluorowinyl monomer and a vinyl ester and/or a vinyl ether in the presence of a copolymerizable reactive emulsifying agent. CONSTITUTION:The title dispersion is prepared by the emulsion copolymerization of a main component comprising a fluorovinyl monomer and a vinyl ester and/or a vinyl ether with a small amt. of a monoethylenically unsatd. dicarboxylic acid or its half ester, and at least one internal crosslinker selected from the group consisting of a diolefin, dinivyl ester of a monoethylenically unsatd. dicarboxylic acid, diallyl ester of an arom dicarboxylic acid, and vinylsilane coupling agent in the presence of a copolymerizable reactive emulsifying agent. If necessary an alphaolefin may be added to the main component. Pref. polymerizable reactive emulsifying agent as

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(9) 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平3-33148

®Int.Cl.5 識別記号

❸公開 平成3年(1991)2月13日

C 08 L 27/12 LGJ

庁内整理番号 7445-4 J 7445-4 J

塞査請求 未請求 請求項の数 4 (全11頁)

の発明の名称 含ふつ素共重合体水分散液

②特 顧 平1-166533

②出 願 平1(1989)6月30日

②発 明 者 庆 木 行 光 大阪府泉南郡阪南町箱の浦399-22 ②発 明 者 下 村 利 夫 大阪府和泉市鶴山台 3 - 4 - 7 - 304 ②発 明 者 横 山 満 寿 美 大阪府大阪市任吉区苅田 9 - 7 - 23

⑪出 顋 人 大日本インキ化学工業 株式会社

®代理人 弁理士高橋 勝利

明 細 書

1. 発明の名称

含ふっ素共重合体水分散液

2. 特許請求の範囲

1. 含ふっ素ビニル単量体とビニルエステル類 および/変たはビニルエーテル類とを主体とし、 さらに、少量のモノエチレン性不飽がカルボン 酸ないしはそのギエステル類と、ジオレフィン類 モノエチレン性不飽和ジカルボン酸 でカーボン酸ジアリルエステル類およびビ ニルシランカップリング刺よりなる唇から適ばれ る少なくとも1種の内部架輪剤とを、其合させて得 られる。含み、二素生素合体水や粉布。

2. 含ふっ葉ビニル単量体とビニルエステル類 および/またはビニルエーテル類とのエオレフィ ン類とを主体とし、さらに、少量のエノエチレン 性不飽和ジカルボン酸ないしはその半エステル類 ム、ジオレフィン類、モノエチレン性不飽和ジカ ルボン酸ジビニル帽、芳春能ジカルボン酸ジアリ ルエステル類およびピニルシランカップリング割よりなる群から選ばれる少なくとも1種の内部架 観剤とき、共重合可能な反応性乳化剤の存在下に、 発化共重合させて得られる、含ふっ素共重合体水 分粉漆

- 3. 前記した共重合可能な反応性乳化剤が、ビ ニルスルホン酸ナトリウムおよびアルキルアリル スルホこはく酸ナトリウムよりなる群から選ばれ な少なくとも1種の化合分である、請求項1に記 数の合本っ葉共電合体水分散液。
- 4. 胸記した内部架橋列が、1.5-ヘキサジエン、1.9-デカジエン、1.13-テトラデカジエン、フロトン酸ビニル、フタル酸ジアリル、ビニルトリメトキンシラン、ビニルトリエトキシシランおよびビニルトリス(β-メトキシエトキシ)シランよりなる時から選ばれる少なくとも1種の化合分かある。請求項1に記載の合ふっ素共重合体水分析済。
- 発明の詳細な説明 (産業上の利用分野)

本発明は新規にして有用なる合か、素共重合体 水分散液に関するものである。さらに詳細には、 共重合性の反応性乳化剤の存在下に、特定の組み 合わせになる単量体頻を乳化共重合させて得られ る、とりわけ、安定性、飼料分散性、フィルム形 成性合体のびに耐温水性などにすくれるもか、素共 連合体水分散液に関するものである。

そして、本発明の水分散液は、とりわけ、塗料 用、繊維加工用または紙加工用などに適するもの である。

〔従来の技術〕

一般に、この種の含みっ素共重合体は、それ自 体、高耐候性および耐薬品性をもたらすパインダ ーとして、よく知られているものであり、既に、 有機溶剤溶液の形態のものが市販されて久しい。

ところが、有機熔剤を多量に含む処から、火災 の危険性、有害性ならびに大気の汚染などの問題 があるし、しかも、省資源の競点からも、かかる 有腹溶剤の放出は、決して、望ましいことではない。

一方、特別昭 61 - 2 6 1 3 6 7 写公報には、こうした上述の問題点を解決するべく、10 ~ 5 5 モル%のフルオロオレフィン、10 ~ 7 0 モル%のフルオロボレフィン、10 ~ 7 0 モル%のアルチルビールエステルから構成される共産合体の水性分散体に関する技術が耐示され、かかる構成のフルオロオレフィン共産合体水分散が低温造機性も良好であり、加えて、経済的にも有利であることが記述されている。

しかしながら、かかる含ふっ素多元共重合体で あっても、三元共重合体では、未だに、水分散体 の機械的安定性、跳料分散性ならびに耐温水性な どの諸物性が不十分である処から、さらに、カル ボキシ基合有単量体や内部架構剤をも共単置体成 分として用いることにより、改善化を図るという 扱つかの試みも偽きれてはいる。

(発明が解決しようとする課題)

そのような改善策にも拘らず、本質的な問題と して、含ふっ業ピニル単量体を含む上述の如き三 元共単量体成分とカルボキシル基含有単量体およ そこで、ふっ化ビニリデン、テトラフルオロエ チレンまたはヘキサフルオロプロピレンの如きフ ルオロオレフィンの共産合体の水性分散体、すな わち、フルオロオレフィン共産合体次分散液も提 唱されてはいるけれども、これらは高温での乾燥 ないしは焼付が必要であり、実用上、問題無しと はしない。

それゆえに、常温で塗膜を形成せしめる必要の ある屋外塗料や屋内塗料などへの適用は、所詮、 無理であると言わざるを得ない。

加えて、フルオロオレフィンモノマーそれ自体 が高価なものである処から、共重合体の全量をこ のフルオロオレフィンモノマーで構成することは、 価格的にも、不利にならざるを得ない。

び内部保備制とを用いての乳化未供合にあっては、 必ずしも、共産合性が良好であるとは言えない処 から、共産合体への転換率(反応数率)が低かっ たり、かかるカルボキシルを含有単量体や同部架 橋別などの共重合率が不十分であったりして、結 局の処、上述した如き従来技術に従う限りにおい ては、所望の効果が得られないというのが実状で ある。

したがって、本発明が解消しようとする規節は 一にかかって、従来技術における未解決環題を悪 く解決することであり、それによって、機械的る 定性、飼料分散性ならびに耐温水性にすぐれるこ とは動義、その他の実用的諧性能の上でもすぐれ た、傷めて有用なる合み。素多元共重合体水分散 液を提供することである。

〔課題を解決するための手段〕

そこで、本発明者らはこうした上述の如き本発 明が解決しようとする課題に照準を合わせて鋭意 検討を重ねた結果、特定の共重合可能な反応性乳 化剤の存在下に、特定の組み合わせになる単層体 くは10~50重量%なる範囲内が適切である。 10重量%未満である場合には、どうしても、

10 無重な水面にある場合によい。一方、 単料となした場合における付着者が劣るし、一方、 8 0 重量%を超える場合には、どうしても、得られる共運合体中のよっ素含有率が低くなり、ひいては、強機物性が劣るようになるので、いずれも 好ましくない。

次いでまた、前記した共重合可能な反応性乳化 剤とは、とくに、スルホキシド落またはサルフェート基とモノエチレン性不飽和結合とを同一分子 に代表的なもののみを例示するに比めれば、ビニ ルスルホン酸またはその塩類、あるいは、アルキ ルフリルスルホこはく酸またはその塩類、さらに は、2 一アクリルアミドー2 - メチルプロパンに ルホン酸またはその塩類などであるが、執中、ビ エルスルホン酸またはその塩類などであるが、執中、ビ エルスルホン酸またはそのアルカリ金減塩類の使 用が留ました。

当該反応性乳化剤の共重合体中における含有率 としては、0.1~3重量%なる範囲内が、好まし くは、0.5~2 重量%なる範囲内が通りである。
0.1 重量%未満の場合には、機械的安定性や飼料分散性などが不十分となるし、一方、3 重量%を超える場合には、どうしても、耐水性の低下を招くことになるので、いずれの場合も好ましくない。

さらに、前記したモノエテレン性不動和ジカルボン酸ないしはその半エステル類として特に代表 的なもののみを挙げるに止めれば、クロトン酸や イタコン酸などの不飽和ジカルボン酸、ないしは イタコン酸モノアルキル(C, ~ C。)エステル などの不飽和ジカルボン酸モノアルキルエステル 類などであるが、彼中、クロトン酸の使用が望ま しい。

ところが、通常、乳化重合体の調製によく用いられているアクリル酸やメタクリル酸などは、前 物の主体成分単量体との乳化共重合性がよくない 処から、本絶明においては、モノエチレン性不飽 和モノカルボン酸類の使用を避けるべきである。

当該不飽和ジカルボン酸ないしはその半エステ

ル類の共重合体中における合有率としては、0.1~3 重量%なる範囲内が、好ましくは、0.5~2 重量%なる範囲内が適切である。

0.1 重量分未満の場合には、どうしても、充分な機械的安定性、顔料分散性ならびに付着性などの向上化が果たされ得なくなるし、一方、3 重量や超減る場合には、どうしても、耐水性や耐アルカリ性などの低下を来たすことになるので、いずれの場合も好ましくない。

ここにおいて、前掲したそれぞれ、共重合可能な反応性乳化剤とモノエチレン性不飽和ジカルポン酸ないらはその半エステル類しるの計量が1~3重量なる配削で用いるのがよく、このようにすることによって、機械的安定性や飼料分散性などにもすぐれるフィルルまたは建腰を与える共重合体水分散が194円を10名ので、かかる措置を講ずるよう推奨するものである。

さらにまた、とりわけ、耐温水性などの向上化 を図るべく用いられる、前記の内部架橋剤たる、

それぞれ、ジオレフィン類、モノエチレン性不飽 和ジカルボン酸ジピニル、芳香族ジカルボン酸ジ アリルエステル類および/またはピニルシランカ ップリング割として特に代表的なもののみを挙げ るに止めれば、まず、上記ジオレフィン類として は、 1,5-ヘキサジエン、 1,9-デカジエンまた は 1.13 ーチトラデカジエンなどが挙げられるし、 次に、上記モノエチレン性不飽和ジカルボン酸ジ ピニル類としては、クロトン酸ピニルなどが挙げ られるし、また、上記芳香族ジカルボン酸ジアリ ルエステル輔としては、ジアリルフタレートなど が挙げられるし、さらに、上記ビニルシランカッ プリング割としては、ビニルトリメトキシシラン。 ビニルトリエトキシシランまたはビニルトリス (8-メトキシエトキシ)シランの如き、一分子 中にモノエチレン性不飽和結合と加水分解性シリ ル基とを併せ有する化合物などが挙げられ、当該 各種内部架機剤は1種または2種以上の混合物と して用いられるが、共重合体中における含有率が 0.1~2重量%となるような範囲内で用いられる。 0.1重量対未満である場合には、どうしても、 耐温水性などの同上化が充分に期し例ないし、一 方、2重量対を超える場合には、どうしても、の 部架構化が過度となり易く、ひいては、造験性 な 臭に陥り、付着性などの低下をも来たすことにな り易いので、いずれの場合も好ましくない。

以上のような各種の原料成分化合物の組み合わせを用いることにより、機械的安定性、餌料分散性ならびに耐張磁性も良好であり、しから、付着性および耐久性などにもすぐれるフィルムまたは健康をもたらす含みっ素共復合体水分散液が得られる。

さらに、本発明の目的および効果を損なわない 限りにおいて、塩化ビニルもしくは塩化ビニリデ の知きハロゲン原子合有αーオレフィン類:エ チルアクリレート、ローブチルアクリレート、2 ーエチルヘキシルアクリレート、メチルメタクリ レート、tertーブチルメククリレート、グリン ジルアクリレートもしくはグリンジルメタクリレート トまたは2 - ヒドロキシエチルアクリレート 2 ーヒドロキンプロピルメタクリレートもしくは
3 ーヒドロキンプロピルメタクリレートの知き、
医 ア・ロキンプロピルメタクリレートの知き、
反 アクリル酸エステル類: あるいはアクリルアラド、
メタクリルアミドもしくは N-メチロールアクリルアミドもしくは N-メチロールアクリルアミドもしくは N-メチロールアクリルアミドの如金性性 空素原子含有ビニル単量体 がなさる た 体成 分化合物に対して 乳化共重合性がから おか、たかの、これらの各単量体に整づく物・おり良くないの たが、これらの各単量体に基づく物・おり、のかい、これの含化量が、これらの各単量体にあって、これの含化、これらの各単量体によって、ない、本発明の、これのようによって得られるい、カイカの表も、

すなわち、乳化共重合反応は、水あるいはこの 水を主体とした少量の有機溶剤を水溶液中で、乳 化剤(與固括性剤)により前腸された如き名機甲 健体類の混合物を乳化させる一方で、ラジカル間 納剤(触媒)の数分解あるいはレドックス分解な

どにより重合を行なうという常法の手段が採用できるが、こうした乳化共重合法によるのが一般的である。

かかる上記の乳化剤として特に代表的なものの みを例挙するに止めれば、アルキルベンゼンスル ホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、高 級脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキル エーテル硫酸エステル塩、燐酸エステル塩もしく はパーフルオロアルキル脂肪酸塩の如き各種のア ニオン性界面活性剤;またはアルキルフェノール エチレンオキサイド付加物、高級アルコールエチ レンオキサイド付加物もしくはエチレンオキサイ ドープロピレンオキサイド・プロックコポリマー の如き各種のノニオン性界面活性剤などであるし、 さらには、当該乳化制類には分類されないけれど も、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリド ン、ヒドロキシエチルセルロース、メチルセルロ ース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリアク リル酸ナトリウムまたはエチレン-無水マレイン 酸共重合体などの各種の水溶性高分子化合物を保 護コロイドとして使用することもできることは、 勿論である。

また、前記のラジカル開始剤として特に代表的なもののみを倒発するに止めれば、カリウムパーサルフェート(過磁酸カリウム)、ナトリウムペーサルフェート(過磁酸プリウム)、フンモニウムパーサルフェート(過磁酸プンモニウム塩)もしくは過酸化水素の如き各種の水溶性触媒:またはペンゾイルパーオキサイド(過酸化ペンゾイアゾイア、ジンドローブチルパーペングエーのし、はないであり、当該各種触媒だけの使用により、あっトにハイドロサルファイトナトリウュ)または用することによって行なわれる。

さらに、重合系には、公知慣用の連鎖移動剤ま たはpH緩衝剤をも、適宜、用いることができる。 そして、上掲された如き各成分の使用量として は、適常、単量体総量100重量部に対して、分 散録たる水などは50~500重量部なる範囲内 が、分散剤たる乳化剤などは1~3重量部なる範囲内 開内が、触様などは0.5~3重量部なる範囲内が 適当であるが、勿論、かかる範囲内のみに限定さ れるものではない。

本発明の水分散液の不揮発分含有率としては、 通常、20~65重量%なる範囲内が適当である。

さらに、本発明の水分散液には、作業性や加工 特性などの結果性能に応じて、トリポリ環菌サトリフ ウム、ホキサメタ環酸ナトリウムとくはポリリア リル酸ナトリウムの加き分散剤(分散安定化剤) 前隔された加き保護コロイドなどの増粘剤; シリコーン液もしくは蚊油の如き消散剤;ジブルカ ルピトート、ジオクチルフタレート、ブチルカ ルピトールアセテートもしくはブチルセフソルブ の如まされる、通常のエマルジョン登料に用いる にてる着色剤;または炭酸カルシウム、クレー各種の くはシリカなどに代表される充環剤などの各種の 添加剤をはじめ、公知債用の防腐剤、防ばい剤、 p H調節剤あるいは、アクリル、酢酸ビニル、塩 化ビニル、アクリルースチレン、塩化ビニルー酢 酸ビニル、エチレン一酢酸ビニル、もしくはエチ レン一酢酸ビニルー塩化ビニルの如き各種の単独 ないしは共重合体エマルジョンなどを添加し配合 せしめることもできる。

(発明の効果)

本発明の含ふっ葉共富合体水分散後は、とりわけ、機械的安定性、銀料分散性ならびに耐温水性などが良好であって、温乾燥、あるいは比較的低温度領域での加熱、強制な機・によって皮膜の形成ができ、かつ、基材への付着性にもすぐれ、しかも、耐水性、耐候性ならびに耐電油性なども良好である、極めて有用なる皮膜をもたらすことができる。

こうした特徴を有するものである処から、本発 明の含ふっ素共重合体水分散液は、外装建築塗料、 外装建材塗装材、あるいは紙または繊維加工剤な どの用途に好適なものである。

〔実施例〕

次に、本発明を実施例および比較例により、一層、具体的に説明する。以下において、部および %とあるのは、特に断りのない限り、すべて重量 基準であるものとする。

実施例1~4および比較例1~5

機件機付きの耐圧オートクレープ中に、次の組成になる溶液、つまり、乳化剤およびクロトンなどの溶液を仕込んだ。

イオン交換水 「ノイゲン EA-120」 700 m/s 12 m/s

(第一工業製薬(株)製のポリオキシエチレンアルキルフェ

ノールエーテル)

「ノイゲン EA-170」(同上) 15部 「エマール O」 6部

(花王 (株) 製のラウリル硫酸 ナトリウム)

ビニルスルホン酸ナトリウム 6 部 クロトン酸 6 部

NaHCO₂

6 ∰

次いで、ここへ300部の酢酸ビニルと3部の1.3-デカジエンおよび3部のビニルリス(β-メトキシエトモン)シランとからなる混合物のドニル混合物と略記する。)のうちの30部と、300部のクロロトリフルオロエテレンのうちの5部と、6部の過硫酸カリウムのうちの3部とを加え、 にエチレンを導入して反案内の空気を除去したのち、エチレンを導入して反乗内しながら加熱して80℃に昇温した。このさい、オートクレープの内圧が50㎏/cm²となるように濃

しかるの5、かかる80でおよび50kg/cs²なる温度およびエチレン圧条件を保持しながら、 残りの酢酸ビニル混合物276部と残りのクロロトリフルオロエチレン295部とを、4時間に亘って均等に摘下すると同時に、残りの過硫酸カリウム3部を100部のイオン交換水に溶解した溶液を5時間に亘って均等に減下した。

次いで、かくして得られた含ふっ素共重合体の

水分散液を水で希釈して不揮発分濃度を 4 0 %に 顕節した。

以下、この共重合体水分散液をCD-1と略記するが、このものの25℃におけるBM関転粘度計(60 r.p.m.)は20cps で、かつ、pHは40であった。

また、この共重合体中における、含ふっ素ビニ ル単量体たるクロロトリフルオロエチレンの含有 楽は41%であった。

なお、以下においても同様であるが、含本っ素 ビニル維度外分は、アリザリンコンプレクソン法 に従って、ふっ素含有率を限定し、その測定は 基ずいて算定したものであり、また、ビニルエエス テル頼および/またはビニルエーテル類の分は、 核磁気共鳴スペタトル分析(NMR)および熱分 都ガスクロマトグラフィーの測定により求めたも のである。

さらに、全単量体分(100%)から、これら の含ふっ素ビニル単量体分(%)とビニルエステ ル類および/またはビニルエーテル類分(%)と を差し引いたものを以て、これをαーオレフィン 頼の会有事(%)となしたものである。

次に、実施例2として、1,9-デカジエンの使 用を一切欠如し、かつ、ビニルトリス(βーメト キシエトキシ)シランの使用量を9部に変更した 以外は、実施例1と同様にして、含ふっ素共重合 体水分散液 (CD-2) を、実施例 3 として、1。 9 - デカジェンの使用を一切欠如し、ビニルトリ ス (β-メトキシエトキシ) シランの使用量を 1.8 郎に変更し、かつ、新たにジアリルフタレー トの1.2 部をも用いるように変更した以外は、実 施例1と同様にして、含ふっ素共重合体(CD-3)を、そして、実施例4として、ビニルスルホ ン酸ナトリウムの代わりに、同量の「エレミノー ル JS-2」(三洋化成工業(株)製のアルキ ルアリルスルホこはく酸ナトリウム〕を用いるよ うに変更した以外は、実施例1と同様にして、含 ふっ素共重合体水分散液 (CD-4)を得た。

一方、比較例 1 として、 1,9-デカジエンおよびビニルトリス (β-メトキシエトキシ) シラン

の使用を一切欠知した以外は、実施例1と同様に して、対照用の含ふっ素共重合体水分散液(CD - 1)を、比較例2として、 1,9-デカジエン、 ビニルトリス (β-メトキシエトキシ) シランお よびビニルスルホン酸ナトリウムの使用を一切欠 加した以外は、実施例1と同様にして、対照用の 会ふっ素共重合体水分散液(CD′-2)を、比 砂樹 3 として、 1.9-デカジエン、ビニルトリス (8-メトキシエトキシ) シランおよびクロトン 前の使用を一切欠如した以外は、実施例1と同様 にして、対照用の含ふっ素共愈合体水分散液(C D '-3) を、比較例 4 として、ビニルスルホン 酸ナトリウムの使用を一切欠如した以外は、実施 例1と同様にして、対照用の含ふっ素共重合体水 分析液 (CD'-4) を、そして、比較例 5 とし て、クロトン酸の使用を一切欠如した以外は、実 施例1と同様にして、対照用の含ふっ素共重合体 水分散液 (CD'-5)を得た。

以上の各実施例および比較例で得られた各種の 含ふっ素共重合体水分散液についての安定性、顔 料分散性ならびに耐温水性などの諸性能を、まと めて第1表に示す。



			₩.	雅			#	擊	奉	
		-	2	8	7	-	2	၈	7	'n
描	共産合体水が散液の明珠 CD-1	CD-1	CD-2	CD-3	CD-4	CD1	CD3	CD .3	CD.	CD . 2
į	機械的安定性			0		0	×	٥	⊲	×
į,	希敦安定性			0		0	⊲	۵	⊲	△
養係	最低造験温度 ('C)	2.0	2.1	19	2.0	82	1.1	1.9	8	2.0
なな	裁科分散性					0	₫	۵	⊲	۵
2	付着性					0	۵	⊲	8	8
H 5	教教技					0	0	0	0	0
5 \$	耐水性			0		0	0	0	0	0
# #	耐湿水性			0		٥	۵	⊲	0	8
2	耐アルカリ性			0		0	0	0	0	0

なお、諸性能の評価は、概略、次の要領で行な った。

- (1)機械的安定性、共属合体水分散液をイオン交換 水で5 %滴度に希釈して、その3 0 0 0 8 を1 / 6 日 P なるホモミキサーにより、 3,000 r.p. e. で1 0 分間預律せしめてか ら、2 4 時間のあいだ放置したのちの注 運物の有無などを目視により、総合的に 知学した。
- (2)希敦安定性…共重合体水分散液をイオン交換水で5分減度に希敦してから、遠心分離機 により、2,000r.p.m. で15分間に亘っ て遠心分離を行なったのちの仕震物の有 類などを目視により、総合的に制定した。
- (3)最低造膜温度・・・温度勾配熱板型最低造膜温度測 定機により測定した(ISO 2115)。
- (4) 顔料分散性…下記する如き配合組成の着色配合 物をポリスマンにより均一に攪拌せしめ てから、試験管に取って静麗させ、設配 合物の分離や凝集などを、目視により、

総合的に判定した。

共重合体水分散液

1008

岀

€

「ディスパーズカラー SD-902 」 5 部 (大日本インキ化学工業(株)製

の水分散翻料)

(6)耐 候 性…上記のように作製された試験片を、 「QUVウェザオメーター」(スガ試験 機(株)製品)に500時間かけたのち の、塗面の光沢低下およびクラックの発 生の有無などを、目視により、総合的に 判定した。

- (8)耐温水性…上起のように作製された試験片を、水線化カルシウム熱和の2分水酸化ナトリウム水溶中に15日間のあいだ浸漬させたのちの、墜面の白化、影響、ブリスクリング、軟化ならびた淤光低下などを、目視により、総合的に利定した。
- (到新温水性…上記のように作製された試験片を、 60℃の温水中に5日間のあいだ浸漬させたのちの、塗面の白化、膨潤、ブリスタリング、軟化ならびに光沢低下などを、 目視により、総合的に利定した。

実施例 5

まず、実施例1と同様にして、乳化剤およびク

ロトン酸などの溶液をオートクレーブ中に仕込み、 さらに、酢酸ビニルの250部、一般式

$$CR_z = CR - 0 - C - C - C - R_z \qquad \cdots \quad (\ I \)$$

但し、式中のR1、R1およびR1の合計炭素数が8であって、いずれも、ゼロを含まない炭素数のアルキル機を表わす

で示されるような「ペオバ10」(オランダ間シェル社製の頭を扱かルボン酸ビニルエステル)の150節、1,9一メトキシエンの3部およびビニルリカリス(βーメトキシエトキシ)シランの3部からなる混合物 (max) の4 部と、200部のクロロトリフルオロエチレンのうちの5部と、ハイドロサルファイトナトリウムの4部とを仕込み、エチレンを導入して50℃に発達した。このさい、オートクレーブの内圧を60kg/mm。公開助した。

210部、「ベオバ10」の240部、1.9ーデ カジエンの3部およびビニルトリエトキシシラン の3部からなる混合物 (静酸ビニル混合物)のう 5の45部と、クロロトリフルオロエチレンの 150部のうちの5部と、ハイドロサルファイト ナトリウムの4部とを仕込んで50でに昇温した。

次いで、同温度に保持して残りの酢酸ビニル混合物411部と残りのクロロトリフルオロエチレン145部とを、1時間毎に、5回の均等分割す 式により添加すると同時に、30%過酸化水素水 33部を100部のイオン交換水に溶解した溶液を6時間に亘って均一に遅緩病下した。

しかるのち、かくして得られた含ふっ素共重合体水分散液を水で希釈して不揮発分濃度を40% となるように調節した。

以下、この共重合体水分散液をCD-6と略記 するが、このものは粘度が35cps であり、かつ、 pHが4.0であった。

また、この共重合体中における含ふっ素ビニル 戦器体たるクロロトリフルオロエチレンの含有率 次いで、この50℃および60kx/cm*なる条件に保持しながら、残りの酢酸ビニル混合物 366 郵と残りのクロロトリフルオロエチレンの195 部とを1時間毎に、5回均等分割力式で活加する と同時に、30%の過酸化水素水の3部を100 筋のイオン交換水に溶解した溶液を時間に亘って 均一に減耗値下した。

しかるのち、かくして得られた含み。素生重合体水分散液を水で奇歌して不揮発分濃度を40%に調節した。以下、この共重合体水分散液をCDっと時記するが、このものの粘度は25cpsであり、かつ、pHは40であった。

また、この共重合体中における、含ふっ素ビニ ル単量体たるクロロトリフルオロエチレンの含有 率は25.0%であった。

実施例 6

まず、実施例1と同様にして、乳化剤およびクロトン酸などの溶液をオートクレーブ中に仕込み、窒素で10kg/cm[®]に加圧し脱気するという操作を2同様り返してから、さらに、酢酸ビニルの

は24.0%であった。

実施例5および6で得られた各種の含ふっ素共 重合体水分散液についての安定性、顔料分散性な らびに最低遊腹温度と塗膜諸性能とを、まとめて 項2素に示す。

第 2 表

		実施例 5	実施例 6
共重合	体水分散液の呼称	C D - 5	C D - 6
安定性	機械的安定性	0	0
女正性	希釈安定性	0	0
最 低	造膜温度(℃)	1 2	2 5
鎖	料分散性	0	0
	付 着 性	0	0
塗	耐 候 性	0	0
膜	耐 水 性	0	0
性	耐温水性	0	0
能	耐アルカリ性	0	0
. [耐ブロッキング性	0	0

なお、耐ブロッキング性の評価は次のような質 関で行なった。すなわち、塗面に3 c m 四方のク ラフト紙を報置して1 k g の分間を乗せ、2 3 で で65 5 % R H にセットされた部屋に2 4 時間のあ いだ静麗したのち、このクラフト紙を割がし、そ のさいの剥が北坂坑の具合や、剥がしされずに塗 面に付着したままの残りの具合などを、総合的に 利定したものである。

実施例7~11および比較例6~9

第3表に示されるように、ビニルスルホン酸ナ トリウムおよびクロトン酸の使用量を変更した以 外は、実施別1と同様にして、各種の含ふっ素共 重合体水分散液を得た。

それぞれの共重合体水分散液についての安定性 や塗膜器性能などを、まとめて同表に示す。



実施例12および比較例10

2 ℓのステンレス製オートクレープ中に、「ネ オゲン R」〔第一工業製薬(株)製のドデシル ベンゼンスルホン酸ナトリウム〕の15部、「ェ マルゲン 920」(花王(株)製のポリオキシ エチレンアルキルフェニルエーテル)の10部、 クロトン酸の5部およびピニルスルホン酸ナトリ ウムの5部と、炭酸水素アンモニウムの5部を 650部のイオン交換水に溶解した水溶液とを仕 込み、さらに、ピバリン酸ビニルの150部、1. 9 ーデカジエンの2.5 部およびビニルトリエトキ シシランの2.5 部を仕込んで、エチレンで1.0 kg/ cm² に加圧し脱気するという操作を2回繰り返し てから、エチルビニルエーテル112部と、予め 液化捕集したヘキサフルオロプロピレンの233 部とを、ガラス製耐圧管から、エチレン加圧にて オートクレーブ中に圧入せしめ、そして、オート クレープ内圧をエチレンにて 4 0 kg/cm²となる ように調節した。

次いで、オートクレーブを60℃に調温して、

			₽K	#	塞			#	æ.	
		-	00	6	0.7	=	9	7		6
ELGZER	このない 戯 かか量 の	0.5	1.0	1.5	1.5	0.5	N	1.5	3.0	
0	トン数量の	1.5	1.0	0.5	1.5	0.5	1.5		1	3.0
和報	共産合体大分割が扱の可称	CD-7	CD-8	CD-9	CD-10	ĊD−11	9-, QO	CD . 6 CD . 7	8 CD	6°. CD
1	超级			0			×	۵	⊲	×
H H	新吃品	0	0	0	0	8	0	۵	0	0
25	4 4 4 4			0			0	0.0	٥	0
	耐水桶			0			0	⊲	٥	0
	配置水柱			0			0	٥	۵	⊲

) ビニルスルホン酸ケトリウムおよびクロトン酸の砂田屋は、それぞれ、名地磁合体の 計算収益当たりの仕込事を意味し、名で表示したものである。

遇硫酸アンモニカムの5 部を 3 0 部のイオン交換 水に溶解した水溶液を6 時間に亘って滴下してか ら、さらに同温度に2 時間のあいだ保持して反応 を続行させた。その間、重合の進行に伴って圧力 は低下したが、新たなエチレンの補充は行なわな かった。

しかるのち、30℃に冷却して含ふっ素共重合体水分散液を取り出して、この共産合体水分散液 (CD-12)の性状値を測定した処、pHは 3.5で不釋発分構度は40.5%であり、かつ、枯度は750cpsであった。

また、この共重合体中における含ふっ素ビニル 単量体たるヘキサフルオロプロビレンの含有率は 36%であった。

一方、比較例10として、クロトン酸の代わり に、同量のアクリル酸を用いるように変更した以 外は、実施例12と同様にして、対照用の含ふっ 素共東合体水分散液を得た。

以下、これを共重合体水分散液 (CD´-10) と略記するが、このものはpHが2.8で、不揮発 分濃度が37.9%で、かつ、粘度が250cps であった。

それぞれの共重合体水分散液についての安定性、 類料分散性ならびに最低適膜温度と愉膜諸性能と を、まとめて第4表に示す。

第 4 表

				実施例12	比較例10
共重合体7	k分散	液の	呼称	C D - 12	C D '-10
最低造	漢 温	度(°C)	I 8	1 6
機械的	9 安	定	性	0	0
餌 料	分	散	性	0	Δ
	付	着	性	0	Δ
塗膜性能	耐	*	性	0	Δ

代理人 弁理士 髙 橋 勝 利